

この添付文書をよく読んでから使用してください。

IgE II

Immuno Enzymometric Assay

免疫グロブリンEキット

ST Eテスト「TOSOH」II (IgE II)

ST AIA-PACK IgE II

TOSOH CORPORATION

Shiba-koen First Bldg.
3-8-2 Shiba, Minato-ku, Tokyo 105-8623
Japan
Phone :+81-3-5427-5181
Fax :+81-3-5427-5220

免疫グロブリンEキット

ST Eテスト「TOSOH」II (IgE II) 免疫反応試薬

EIA 法による血清又はヘパリン血漿中の
IgE 測定用試薬

※【全般的な注意】

- 本品は体外診断用医薬品ですので、それ以外の目的には使用しないでください。
- 疾患の診断には他の検査成績や臨床症状を考慮して総合的に判断してください。
- 添付文書以外の使用については保証を致しません。
- 本キットの構成試薬には、HBs 抗原、HIV 抗体及び HCV 抗体が陰性であることが確認されていますが、被検検体の取扱いと同様に取扱いは注意してください。
- 全自動エンザイムイムノアッセイ装置をご使用の際には、装置添付の取扱説明書をよく読んでから使用してください。

【形状・構造等(キットの構成)】

本製品のご使用の際には、本添付文書のほかそれぞれの添付文書もご参照ください。

- E テスト「TOSOH」II (IgE II) 免疫反応試薬
マウス抗 IgE モノクローナル抗体固定化ビーズ
マウス抗 IgE モノクローナル抗体
アルカリ性ホスファターゼ結合物
- E テスト「TOSOH」II (IgE II) 標準品セット
E テスト「TOSOH」II (IgE II) 標準品 (1)
E テスト「TOSOH」II (IgE II) 標準品 (2)
E テスト「TOSOH」II (IgE II) 標準品 (3)
E テスト「TOSOH」II (IgE II) 標準品 (4)
E テスト「TOSOH」II (IgE II) 標準品 (5)
E テスト「TOSOH」II (IgE II) 標準品 (6)
- E テスト「TOSOH」II (IgE II) 検体希釈液
- E テスト「TOSOH」II 基質セット
(ラベルに**桃色**で **SUB II** と表示)
1) E テスト「TOSOH」II 基質
4-メチルウンベリフェリルン酸
2) E テスト「TOSOH」II 基質溶解液
- E テスト「TOSOH」II 洗浄液
- E テスト「TOSOH」II 分注液

【使用目的】

血清又は血漿中の IgE の測定

【測定原理】

1. 特徴

- ※ 1) 全自動エンザイムイムノアッセイ装置を用いて、短時間で自動測定できます。(抗原抗体反応時間は10分)
- 2) 高親和性抗 IgE モノクローナル抗体を用いた 1 ステップサンドイッチ EIA (IEMA) 法です。
- 3) 抗 IgE モノクローナル抗体と酵素標識された抗 IgE モノクローナル抗体が、試薬カップに凍結乾燥状態で封入されているため、試薬調製の必要がありません。
- 4) 抗原抗体反応から蛍光測定まで専用の試薬カップ内で行われるため、コンタミネーションやキャリアオーバーがほとんどありません。
- 5) 放射性同位元素を使用していないので、そのための特殊な設備を必要としません。

2. 測定原理

本法の原理は、2 種類の抗体を用いた 1 ステップサンドイッチ EIA (IEMA) 法です。磁性ビーズに固定化された抗 IgE モノクローナル抗体と、酵素としてアルカリ性ホスファターゼが標識された抗 IgE モノクローナル抗体とが、凍結乾燥体として試薬カップに封入されています。この試薬カップに分注水と検体を添加すると、凍結乾燥試薬が溶解し抗原抗体反応が開始します。

一定時間、一定温度で抗原抗体反応をした後、洗浄水で洗浄することにより遊離の酵素標識抗体と検体成分を除去します (B・F 分離)。その後、磁性ビーズに結合した酵素活性を測定するため酵素基質として 4-メチルウンベリフェリルン酸を添加し、酵素反応の結果得られる蛍光物質 (4-メチルウンベリフェロン) の生成速度を測定することにより、血清又はヘパリン血漿中の IgE 濃度を知ることができます。

【操作上の注意】

- ※ 1. 検体には新鮮な血清又はヘパリン血漿を用いてください。**血漿はヘパリン血漿以外には用いないでください。**検体を分取する場合は、溶血させないようにご注意ください。検体を保存する場合は、2～8℃で保存し、7日以内に測定してください。7日以内に測定しない場合は、-20℃以下で凍結保存し、60日以内に測定してください。2～8℃保存又は凍結保存した検体をご使用の際には、15～25℃に戻してから使用してください。
- 2. 凍結保存検体の凍結融解の繰り返しは避けてください。
- 3. 検体の希釈には E テスト「TOSOH」II (IgE II) 検体希釈液を用い、十分に混和してください。

- ※ 4. 妨害物質
ヘモグロビンは 410 mg/dL まで、遊離型ビリルビンは 17 mg/dL まで、抱合型ビリルビンは 18 mg/dL まで、脂質は 1,600 mg/dL まで、アルブミンは 5.0 g/dL まで、アスコルビン酸は 20 mg/dL まで、ヘパリンは 100 U/mL (日本薬局方定量法による) まで、それぞれ検体に添加しても測定値に影響を与えないことが確認されています。
- 5. EDTA 又はクエン酸を含む検体は低値を示すことがあります。
- 6. 2～8℃保存されていた試薬をご使用の際には、15～25℃に戻してから使用してください。

【用法・用量(操作方法)】

1. 試薬の調製法及び調製後の貯法・有効期間

- ※ 1) 免疫反応試薬
E テスト「TOSOH」II (IgE II) 免疫反応試薬の防湿袋を開封して使用してください。開封後の免疫反応試薬は、15～25℃での累積時間として 240 時間以内に使用してください。例えば、1日あたり 15～25℃に 8 時間、2～8℃に 16 時間保存することを毎日繰り返した場合は 30 日に相当します。但し、一度防湿袋を開封した免疫反応試薬は、2～8℃に保存していたとしても、30 日を超えては使用しないでください。
- ※ 2) 検体希釈液
E テスト「TOSOH」II (IgE II) 検体希釈液は液体ですので、開封後、そのまま使用してください。開封後は、15～25℃での累積時間として 72 時間有効です。例えば、15～25℃で 1 日に 8 時間開封して使用し、使用後直ちに密封して 2～8℃で保存した場合は、9 日間有効です。
また、全自動エンザイムイムノアッセイ装置に検体希釈液をセッティしない場合 (自動希釈機能を利用しない場合) に限り、毎回使用後直ちに密封し 2～8℃で保存するならば 90 日間有効です。
- 3) 標準品
E テスト「TOSOH」II (IgE II) 標準品 (1)～(6) はいずれも液体ですので、開封後、それぞれ必要量を検体カップにとりそのまま使用してください。いずれも、開封後は密封するならば、2～8℃保存で 1 日間有効です。
E テスト「TOSOH」II (IgE II) 標準品の表示濃度は、WHO の IgE 国際標準品 (WHO 2nd IRP 75/502) を基準として決めたものです。
- ※ 4) 基質液
E テスト「TOSOH」II 基質 1 びんに E テスト「TOSOH」II 基質溶解液 1 びん (100 mL) を加えて基質液を調製してください。調製後は、遮光下、15～25℃で 3 日間、2～8℃保存で 30 日間有効です (直射日光、紫外線に当たらないように注意してください)。
- 5) 洗浄水
E テスト「TOSOH」II 洗浄液 1 びんを適量の精製水で希釈して 2.5 L とし、濃度勾配を生じないように十分に混和して、洗浄水を調製してください。調製後は 15～25℃放置で 30 日間有効です。
- 6) 分注水
E テスト「TOSOH」II 分注液 1 びんを適量の精製水で希釈して 5 L とし、濃度勾配を生じないように十分に混和して、分注水を調製してください。調製後は 15～25℃放置で 30 日間有効です。

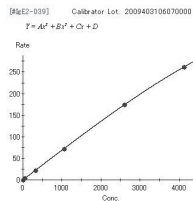
2. 必要な器具・器材・試薬等

- ※ 1) 検体測定時には精度管理用サンプルを測定し、ご施設での日常の精度管理を実施してください。なお、精度管理用サンプルとしては、別売の弊社コントロールをお薦めします。
- 2) 測定の際には、必要に応じてピペット、サンプルカップ、サンプルチップ等をご用意ください。

3. 測定(操作)法

- E テスト「TOSOH」II (IgE II) 免疫反応試薬の試薬カップのアルミシールを破ります。
- この試薬カップに分注水 100 μ L と、標準品又は検体 10 μ L を正確に加え、磁石で磁性ビーズを振動させながら攪拌し、37℃で 10 分間、抗原抗体反応を行います。
- 試薬カップを洗浄水で洗浄し、未反応の酵素標識抗体及び検体成分を除去します (B・F 分離)。
- 基質液を一定量注入した後、磁性ビーズを振動・攪拌させながら、酵素反応により生成した蛍光物質の蛍光強度を落射型蛍光光度計を用いて、励起波長 363 nm、蛍光波長 447 nm で測定し、蛍光物質の生成速度を算出します。
- ※ 5) 標準品に対する蛍光物質の生成速度から検量線を作成し、検体中の IgE 濃度を算出します。
なお、検量線は次の場合に作成します。
 - ① 免疫反応試薬のロットの変更時
 - ② 同一の免疫反応試薬ロットにおいて、検量線作成後 90 日を超えた場合
 - ③ 精度管理用サンプルの値が変動するなど検量線の状態が適切でないと考えられた場合
- 測定結果が 4,000 IU/mL を超えたときは、検体希釈液を用いて適宜希釈率を変えて検体を希釈し、同様の操作 1)～5) により再測定します。

- ※ 全自動エンザイムイムノアッセイ装置 AIA-1800 を使用したときに得られる検量線の例を次に示します。



- 【測定結果の判定法】
1. 測定結果の判定
- 1) E テスト「TOSOH」II (I g E II) 標準品セットを用いて作成した検量線から検体中の IgE 濃度を算出します。
- 2) 結果を判定するための基準値は各検査施設で設定してください。
- 3) 参考基準範囲
- 健康者 199 例の血清中 IgE 濃度を測定した結果は、295.0 IU/mL 未満でした。なお、参考基準範囲は種々の要因で変動しますので、各施設にて設定願います。
2. 判定上の注意
- 1) 疾患の診断には他の検査成績や臨床症状を考慮して総合的に判断してください。
- 2) SI 単位への変換について
- 本添付文書においては IgE 濃度を IU/mL 単位で表記しています。SI 単位である kIU/L への変換には次の関係式を用いることができます。
- $$\text{kIU IgE /L} = \text{IU IgE /mL} \times 1.0$$

- 【臨床的意義】
- 1966 年、石坂らは、アトピー性アレルギーのブタクサ花粉症患者の血清からレアギン活性の高い免疫グロブリンを、翌年 Johansson らは、これと免疫学的、生物学的、物理学的性質を共通とする E 骨髄たん白質を発見しました (1-3)。
- IgE は分子量約 19 万の糖たん白質で、2 本の L 鎖と 2 本の H 鎖からなる典型的な 4 つの鎖構造をしています。IgE が関与するアレルギー反応は、アトピー性気管支喘息・食餌性アレルギー・アレルギー性鼻炎・アナフィラキシーショック・蕁麻疹・枯草熱・花粉症などで、I 型アナフィラキシー (IgE 依存型) と呼ばれるものです。これらの疾患では血清 IgE 値は異常高値を示し、また、骨髄腫・低γグロブリン血症・サルコイドーシスなどでは異常低値を示します。
- このように IgE はアレルギーと密接な関係にあり、定量することは診断や経過観察に有用です。また、EIA 法も Weltman らにより 1976 年開発されています (4)。

- 【性能】
1. 感度
- 1) E テスト「TOSOH」II (I g E II) 標準品 (1) の蛍光単位 (FU、Rate とも呼ぶ) は 2 (nmol/ (L・s)) 以下です。
- 2) E テスト「TOSOH」II (I g E II) 標準品 (1) と E テスト「TOSOH」II (I g E II) 標準品 (2) の FU を測定して、IgE 濃度に対する FU の比 [注] を求めると、0.03 (nmol/ (L・s)) / (IU/mL) 以上となります。
- [注] FU の比は、下式により計算しました。
- $$\text{FU の比} = (\text{A} - \text{B}) / \text{C}$$
- A: 標準品 (2) の FU (nmol/ (L・s))
- B: 標準品 (1) の FU (nmol/ (L・s))
- C: 標準品 (2) の IgE 濃度 (IU/mL)

2. 正確性
- コントロール [注] を測定するとき、その測定値は表示濃度の 100±20 % 以内です。
- [注] コントロールとは、東ソー IgE II 標準品を対照として E テスト「TOSOH」II (I g E II) を用いて測定し、表示濃度を定めたものをいいます。

3. 同時再現性
- 同一コントロールを 10 回同時に測定するとき、測定値の変動係数は 15 % 以下です。

4. 測定範囲：3.0 ～ 4,000 IU/mL
- 低濃度検出限界 3.0 IU/mL は、標準品 (1) ～ (6) の測定値から検量線を作成し、標準品 (1) の FU の推定平均値 (y 切片) + 2 × SD (10 回測定の標準偏差) に対応する濃度として算出しました。
- 抗原過剰により誤って低い値が報告される現象は 100,000 IU/mL 以下の濃度ではおこりません。

5. 交叉反応性
- | 交叉反応性物質 | 濃度 | 反応率 (%) |
|---------------------|-----------|---------|
| IgM λ (免疫グロブリン M λ) | 1 mg/mL | N.D. |
| IgM κ (免疫グロブリン M κ) | 1 mg/mL | N.D. |
| IgG (免疫グロブリン G) | 10 mg/mL | N.D. |
| IgA (免疫グロブリン A) | 2.9 mg/mL | N.D. |
- (N.D.: 検出限界以下)

6. 相関性試験成績
- 本法 (y) と弊社 EIA 法 (x) との相関性を検討した結果は以下のとおりです。
- $$y = 0.992 x - 22.4$$
- $$r = 1.000$$
- $$n = 50$$
- なお、本法でヘパリン血漿 (y) と血清 (x) との相関性を検討した結果は以下のとおりです。
- $$y = 0.979 x - 4.484$$
- $$r = 0.999$$
- $$n = 125$$

- 【使用上又は取扱以上の注意】
1. 使用上の注意
- 1) 使用期限を過ぎた試薬は使用しないでください。
- * 2) 試薬トレイ間での試薬カップの載せ替えは、試薬の誤った識別につながりますので、絶対に行わないでください。特に、免疫反応試薬を試薬トレイごとセットする機種は、項目名及びロット番号の識別を試薬トレイのバーコード情報でのみ行い、個々の試薬カップのドットコードでは行いませんのでご注意ください。

- * 3) 検量線を作成する場合には、新しく防湿袋を開封した免疫反応試薬を使用してください。
- * 4) 検量線の有効期間は 90 日です。これを過ぎた場合は、新たに検量線を作成してください。また、精度管理用サンプルの測定値が変動するなど検量線の状態が適切でないと考えられる場合には、90 日以内であっても検量線を作成しなおしてください。
- * 5) 測定には新鮮な検体を用いてください。検体を保存する場合は、2 ～ 8 ℃で保存し、7 日以内に測定してください。7 日以内に測定しない場合は、-20 ℃以下で凍結保存し、60 日以内に測定してください。凍結融解の繰り返しは避けてください。
- 6) 試験器具などの汚れは判定を誤らせることがありますので、清浄なものを使用してください。
- 7) 本製品のご使用に当たっては、次に示す別売の試薬と組み合わせてください。
- E テスト「TOSOH」II (I g E II) 標準品セット
- E テスト「TOSOH」II (I g E II) 検体希釈液
- E テスト「TOSOH」II 基質セット
- (ラベルに桃色で SUB II と表示)
- E テスト「TOSOH」II 洗浄液
- E テスト「TOSOH」II 分注液
- 8) 本品は血清又はヘパリン血漿中の IgE 測定試薬ですので、検体には上記以外のものを用いしないでください。なお、血漿にはヘパリン血漿を用いてください。
- * 9) 検体には HAMA (Human Anti-mouse Antibody) を含むものがありますが、マウスモノクローナル抗体を用いた測定系では正しい測定値が得られないことがあります。また、各種疾患の治療等の目的でご使用になった薬物の影響により、測定値が変動することがあります。疾患の診断には他の検査成績や臨床症状を考慮して総合的に判断してください。
- * 10) 開封後の検体希釈液を保存する際は、密封してください。密封に用いるゴム栓等の汚れは、試薬劣化の原因となりますので、清浄なものを使用してください。
- * 11) 検体希釈液の濃縮やコンタミネーションの影響を避けるため、残液は注ぎ足しをしないで廃棄してください。
- * 12) 調製後の基質液は、血清、ごみ、金属類、微生物などの混入により酵素基質成分の分解が促進される場合がありますので、清浄な状態で保存してください。

2. 取扱い上 (危険防止) の注意
- 1) 試料 (検体) は HIV、HBV、HCV 等の感染の恐れがあるものとして取り扱ってください。検査にあたっては感染の危険を避けるために使い捨て手袋を着用し、また口によるビベッティングを行わないでください。
- 2) 本品には保存剤としてアジ化ナトリウムが含まれています。使用に際しては、誤って目や口に入ったり、皮膚に付着した場合には水で十分に洗い流す等の応急措置を行います、必要があれば医師の手当て等を受けてください。

3. 廃棄上の注意
- 1) 本品には保存剤としてアジ化ナトリウムが含まれています。アジ化ナトリウムは鉛管・銅管と反応して爆発性のある金属アジドを生成することがありますので、廃棄する場合は、多量の水で薄めるようにしてください。
- 2) 検体の付着したビベットチップ、手袋などの器具及び測定終了後の試薬カップはオートクレーブ (例えば 121 ℃、20 分以上) などで滅菌後廃棄してください。
- 3) 試薬及び器具等を廃棄する場合には、廃棄物の処理及び清掃に関する法律、水質汚濁防止法等の規定に従って処理してください。

- 【貯蔵方法・有効期間】
1. 貯蔵方法 2 ～ 8 ℃保存
2. 有効期間 12 ヶ月
- ※ 使用期限は、アルミ袋及びトレイのラベルに記載されています。

* 【包装単位】

品番	品名	包装
0035295	E テスト「TOSOH」II (I g E II) 免疫反応試薬	20 回測定分

※別売品

品番	品名	包装
0015395	E テスト「TOSOH」II (I g E II) 標準品セット	標準品 (1)-(6) : 各 1.0 mL 入り ×2 本
0015595	E テスト「TOSOH」II (I g E II) 検体希釈液	4.0 mL 入り ×4 本
0015968	E テスト「TOSOH」II 基質セット E テスト「TOSOH」II 基質 E テスト「TOSOH」II 基質溶解液	100 mL 用 ×2 本 100 mL 入り ×2 本
0015955	E テスト「TOSOH」II 洗浄液	100 mL 入り ×4 本
0015956	E テスト「TOSOH」II 分注液	100 mL 入り ×4 本

- 【主要文献】
1. Ishizaka, K. and Ishizaka, T.: Physicochemical properties of reaginic antibody., J. Allergy, **38**, 108-119 (1966).
2. Johansson, S. G. O. and Bennich, H.: Immunological studies of an atypical (myeloma) immunoglobulin., Immunology, **13**, 381-394 (1967).

3. Johansson, S. G. O.: Raised levels of a new immunoglobulin class (IgND) in asthma., Lancet, **2**, 951 (1967).
4. Weltman, J. K., Frackelton, A. D., Szaro, R. P. and Rotman, B.: A galactosidase immunosorbent test for human immunoglobulin E., J. Allergy Clin. Immunol., **58**, 426-431 (1976).

【問い合わせ先】

東ソー株式会社 バイオサイエンス事業部
カスタマーサポートセンター
〒252-1123 神奈川県綾瀬市早川 2743-1
フリーダイヤル (0120) 17-1200
TEL. (0467) 76-5384
FAX. (0467) 79-2550

【製造販売業者の氏名又は名称及び住所】

製造販売元



TOSOH

製造元



TOSOH

東ソー株式会社
東京都港区芝 3-8-2
TEL (03)5427-5181
FAX (03)5427-5220

東ソー・エイアイエイ株式会社
富山県富山市岩瀬古志町 2 番地